

## การอบรมเชิงปฏิบัติเรื่อง

“การผลิตและการประเมินคุณภาพทางกายภาพของยาแคปซูลและลูกกลอนสมุนไพร ใน捺รับยาในบัญชียาหลักแห่งชาติ”  
สำหรับผู้ผลิตยาในโรงพยาบาลของรัฐ



25 – 27 เมษายน 2555

คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล จัดอบรมเชิงปฏิบัติเรื่อง

“การผลิตและการประเมินคุณภาพทางกายภาพของยาแคปซูลและลูกกลอนสมุนไพร ใน捺รับยาในบัญชียาหลักแห่งชาติ” ในวันที่ 25 – 27 เมษายน 2555 ณ ห้องประชุม 206 ชั้น 2 อาคารราชวัตน์

เพื่อพัฒนาผู้ประกอบการ ในอุตสาหกรรมผลิตยาสมุนไพร ให้มีขีดความสามารถทางการแข่งขันสูงขึ้น ซึ่งเป็นกิจกรรมหนึ่งในโครงการพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการอุตสาหกรรมยาสมุนไพรไทยเพื่อลดผลกระทบจากการเปิดเสรีทางการค้า AFTA ด้วยสมุนไพรในบัญชียาหลักแห่งชาติ 2554” และคณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล เย็นที่ปรึกษาโครงการ

โครงการนี้ได้รับเงินทุนสนับสนุนจากกองทุน FTA กรมการค้าต่างประเทศ กระทรวงพาณิชย์

หัวข้อการอบรมประกอบด้วยการบรรยายและปฏิบัติการเรื่อง การผลิตและการประเมินคุณภาพทางกายภาพของยาแคปซูลสมุนไพร จำนวน 4 ตำแหน่ง (ตำแหน่งหลักและตำแหน่งรอง) ตำแหน่งหลัก จำนวน 2 ตำแหน่ง (ตำแหน่งมาตรฐานและตำแหน่งพัฒนาฯ) ตำแหน่งรอง จำนวน 2 ตำแหน่ง (ตำแหน่งมาตรฐานและตำแหน่งพัฒนาฯ)

การผลิตและการประเมินคุณภาพทางกายภาพของยาลูกกลอน จำนวน 2 ตำแหน่ง (ตำแหน่งมาตรฐานและตำแหน่งพัฒนาฯ) และการวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบและ捺รับยาสมุนไพรโดยใช้วิธี Thin Layer Chromatography (捺รับเจลพิริก และ捺รับตรีพลา) โดยมีผู้ผลิตยาในโรงพยาบาลของรัฐเข้าร่วมอบรมทั้งหมดจำนวน 60 คน